# **AUTOMATIC CELL TREATMENT APPARATUS**

Patent number:

JP3175362

**Publication date:** 

1991-07-30

Inventor:

KIMURA SHIRO

Applicant:

CHIYODA SEISAKUSHO

Classification:

- international:

G01N35/04; G01N35/04; (IPC1-7): G01N33/48;

G01N35/02

- european:

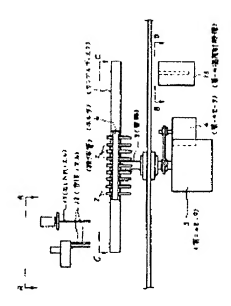
Application number: JP19900157467 19900618

Priority number(s): JP19900157467 19900618; JP19890235798 19890913

Report a data error here

### Abstract of JP3175362

PURPOSE:To automate the pretreatment of flow cytophotometry by appropriately rotating a sample disc holding specimen tubes to perform a predetermined treatment process. CONSTITUTION: A predetermined reagent such as fluorescent dye is dripped in the specimen tube 2 advancing under a distribution nozzle 12 with the rotation of a sample disc 1 from the nozzle 12 and, subsequently, the disc 1 is rotated around a vertical shaft 3 at high speed to perform the centrifugal separation of the specimen in the tube 1. Next, the tube 2 is allowed to advance under the nozzle 12 and the specimen in the tube 2 is sucked in a taking in and out container 14 or returned to the tube 2 by the nozzle 12 to stirr the specimen and the reagent. Further, a washing solution is supplied to the tube 2 and discharged therefrom by the nozzle 12 to perform treatments such as the removal of the impurity unsuitable for flow cytophotometry in the specimen, the discharge of the supernatant solution of the specimen or the like. The treated tube 2 is moved to the first temp. control tank 15 with the rotation of the disc to be held to predetermined temp.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−175362

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)7月30日

G 01 N 35/02 33/48

Z P

7403-2G 7055-2G

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全10頁)

69発明の名称 .

自動細胞処理装置

②特 願 平2-157467

20出 願 平2(1990)6月18日

優先権主張

劉平 1 (1989) 9 月13日 國日本(JP) 動特願 平1-235798

⑫発 明 者

木 村

士 郎

欽 造

東京都小金井市桜町1-7-15

⑪出 願 人

株式会社千代田製作所

長野県更埴市大字鋳物師屋75番地の5

個代 理 人 弁理士 小山

外1名

## 明 細 鲁

- 1. 発明の名称 自 動 細 胞 処 理 装 置
- 2. 特許請求の範囲
- (2) 検体管の数に合わせて分注ノズルを複数個設ける事により、複数の検体管への分注作業を同時に行なえる様にした、請求項1 に記載の自動細胞処理装置。
- (2)検体管の数に合わせて出し入れノズルと、各出

し入れノズルに対して直列に接続自在な出し入れ 容器とを、それぞれ複数個設ける事により、複数 の検体管への液体の出し入れ作業を同時に行なえ る様にした、請求項1~2の何れかに記載の自動 細胞処理装置。

- (4) 試薬を反応温度以外の温度で貯蔵した貯蔵容器と分注ノズルとを結ぶ配管の途中に、少量の試薬を貯留自在な一時貯留部を、上記配管と直列に設ける事により、貯蔵容器から取り出された試薬が、反応温度に近付いてから上記分注ノズルに送られる様にした、請求項1~3の何れかに記載の自動細胞処理装置。
- (5) 検体管内に挿入可能な位置に、昇降に伴なって 検体管内の液体を攪拌する攪拌棒を設けた、請求 項1~4の何れかに記載の自動細胞処理装置。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

この発明に係る自動細胞処理装置は、細胞の大きさや相対的 D N A 量の測定を行なう為のフローサイトメトリーを実施する為の前処理を、自動的

に行なう為に利用する。

(従来の技術)

細胞生物学、細胞免疫学、癌の細胞診断学等の分野に於いて、取り扱う細胞をその大きさや形態、細胞内物質の含有量等の性格によって分類する為、フローサイトメトリーと呼ばれる測定方法を実施する場合がある。

フローサイトメトリーは、 蛍光色素で染色した 細胞を、 1 個ずつ遊離した状態で、 細い管の内側を通過させつつ、この細胞にレーザ光線を当てて 蛍光を発生させ、この蛍光の強弱を 測定する もで、 細胞の大きさや相対的 D N A 量を測定するものである。

この様なフローサイトメトリーによる測定作業を行なう場合には、測定作業に先立って、測定すべき細胞を蛍光色素で染色する等の、前処理作業を行なわなければならない。

この様な前処理作業は、例えば第22図に示す 様な多くの行程から成っており、この行程を決め られた通りの順番で行なわなければならない。

液体の給排を自在な出し入れノズルと、この出し入れノズルと接続自在な出し入れ容器と、上記サンブルディスクの下方に昇降自在に設けられ、上昇時にこのサンブルディスクに支持された 検体管の下部を挿入自在な温度制御槽とから構成 されている。

(作用)

上述の様に構成される本発明の自動細胞処理装置により、フローサイトメトリーの為の前処理等、細胞の処理作業を行なう場合、処理すべき細胞を含む液状の検体を納めた検体管をサンブルディスクに支持し、竪軸を中心として、このサンブルディスクを適宜回転させ、所定の処理行程を順番に行なう。

即ち、先ず上記サンブルディスクの回転に伴なって、検体管が分注ノズルの下方に進入したならば、この分注ノズルから検体管内に、 蛍光色素等の所定の試薬を消下する。

次に、サンブルディスクを竪軸を中心として高 速で回転させる事により、検体管内に納められた

## (発明が解決しようとする課題)

上述の様な複雑な行程を有する前処理作業を、 従来は人手により行なっていたが、作業完了迄に 多くの時間を要し、その間作業員が拘束されるだ けでなく、作業員によって作業にバラッキが生じ る為、省力化と処理の安定化の為にも、自動化が 望まれていた。

ところが、前処理作業の行程を総て自動化する 事は難しく、従来は実用的な自動処理装置が知られていなかった。

本発明の自動細胞処理装置は、この様な事情に 鑑みて考えられたものである。

#### (課題を解決する為の手段)

本発明の自動細胞処理装置は、処理すべき細胞を含む液状の検体を納めた検体管を支持した状態で、竪軸を中心として回転するサンブルディスクと、このサンブルディスクの上方に設けられ、上記検体管内に試薬を滴下自在な分注ノズルと、上記サンブルディスクの上方に昇降自在に設けるれ、サンブルディスクに支持された検体管内へのれ、サンブルディスクに支持された検体管内への

検体の遠心分離を行なう。

更に、出し入れノズルにより、これらの処理を 行なわれた検体を納めた検体管は、サンブルディ スクの回転に伴なって、温度制御槽の上方に移動 し、この温度制御槽の上昇に伴なって、温度制御 槽内に挿入され、所定の温度に保持される。

これらの行程を、サンブルディスクを適当な方

向に適当な角度だけ回転させる事で、順次行ない、検体管内に納めた検体に、所定の前処理を施す。

前処理を施された検体を納めた検体管は、サンブルディスクから取り出し、上記検体を、フローサイトメトリーを行なう装置に移し替える。

#### (実施例)

次に、図示の実施例を説明しつつ、本発明を更に詳しく説明する。

第1~4 図は本発明の自動細胞処理装置の構成を示しており、第1 図は基本構成を示す側面図と状態を示す、第1 図のA-A視図、第3 図は温度的のより、第1 図のA-A視図を示す、第1 図のB-B視図、第4 図はサンブルディスクを示すののB-B視図、第4 図はサンブルディスクを示すの、第1 図のC-C視図である。又、第5~7 図は最もしており、第5 図は半分だけ下降させた状態を、第7 図は最も上昇させた状態を、第1 図は最も上昇させた状態を、第1 図は最も上昇させた状態を、それぞれ表している。

スク1の停止時には、検体管 2 、 2 を直立させた 状態で保持するが、上記第一のモータ4によりサ ンブルディスク1を高速で回転させた場合には、 遠心力によりホルダ 6 の下部が外方に振れ、検体 管 2 、 2 内に納められた検体が溢れない様にしつ つ、この検体の遠心分離が行なわれる。尚、サンフ ブルディスク1の外周部分で、前記ホルダ 6 と反 対位置にはバランサ11を支持して、サンブル ディスク1を高速で回転させた場合に於ける、バ ランス保持を図っている。

上述の様なサンブルディスク1の上方には、このサンブルディスク1に支持されたホルダ6に保持された検体管2、2内に、適当な試棄を消下自在な、複数の(使用する試薬の数と同数の)分注ノズル12、12と、昇降自在で上記検体管2、2内への液体の給排を自在な、1本の出し入れノズル13とが設けられている。

この内の出し入れノズル13には、上記検体管2、2内に納められた検体を一時貯御しておく為の、出し入れ容器14(後述の、配管系統を表す

上記ホルダ 6 は、複数の検体管 2 、 2 を保持する為、上面に関口する複数の支持孔 8 、 8 を形成したもので、上記サンブルディスク 1 の外間に形成した切り欠き部 1 0 の内側に、その両端上部を横軸 9 、 9 によって枢支する事により、支持されている。この為上記ホルダ 6 は、サンブルディ

第9回以下を参照。)を接続自在としている。 又、この出し入れノズル13は、ウォームナット 機構、リニアモータ等、公知の昇降機構により昇降自在とされており、第5回に示した最下位置 (12位置)と、第6回に示した中間位置(1,位 置)と、第7回に示した最上位置(1。位置)とを 選択自在としている。

この出し入れノズル13には、 検体管 2 内に圧縮空気を送り込む為の空気流路 2 2 と、 検体 や洗浄液等の液体を、上記検体管 2 内に出し入れする 為の液体流路 2 3 とが設けられている。尚、出し入れノズル13の中間部外周面には、外向きフランジ状の蓋部 2 1 を設け、この蓋部 2 1 が、検体管 2 の開口部を塞ぐ様にしている。

更に、前記サンブルディスク1の下方には、第一、第二、第三の温度制御槽15、16、17が、それぞれ昇降自在に設けられている。

各温度制御槽 1 5、 1 6、 1 7 の上面には、それぞれ、前記ホルダ 6 に形成した支持孔 8、 8 と

同じピッチで、凹孔、1 8、1 8を形成しており、上記ホルダ 6を所定の温度制御槽の上方に移動させ、この温度制御槽を上昇させた場合に、ホルダ 6 に保持された検体管 2、2の下部が、その温度制御槽の凹孔 1 8、1 8内に進入する様にしている。

尚、第一、第三の温度制御槽15、1 6、17の内、第一側間16は例えば40℃に、第二の温度制御槽15は例では、 第三の温度制御槽16は例えば30℃に、第二の温度制御槽15、16は例では、 第三の温度間17は例間15、16、10個間では、10個間では、100円では、100円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、10円では、

上述の様に構成される本発明の自動細胞処理装

所定の試薬の分注を完了したならば、第14図のフローチャートに示す様な行程により、検体と 試薬との攪拌、及び検体管2、2等の内部の洗浄 を行なう。

授拌を行なう場合、先ず、攪拌を行なうべき検体と試薬とを納めた検体管2を、出し入れノズル13の下方に移動させ、この出し入れノズル13を、12位置(第5図)に迄下降させる。

次いで、第9図に示す様に、検体押し出し用の 圧縮空気を、第一の切換弁19、出し入れノズル 13に付属の空気流路22を介して、検体管2内 に送り込み、この検体管2内に納められていた検 体と試薬とを、出し入れノズル13に設けられた 液体流路23、第二の切換弁20を介して、出し 入れ容器14内に送り込む。出し入れ容器14内 への検体と試薬との送り込み完了は、図示しない センサ等により検出し、完了後直ちに、第一の切 換弁19を閉じる。

この様にして、検体と試楽とを、出し入れ容器
1 4内に送り込んだならば、第 1 0 図に示す様

この処理行程に就いて、第8図以下に示したフローチャート並びに配管系統図を参照しつつ、詳細に説明する。

先ず、第二のモータ 5 への通電に基づく、上記サンブルディスク 1 の回転に伴なって、ホルダ 6 に保持された検体管 2 、 2 が分注ノズル 1 2、 1 2 の下方に進入したならば、所定の分注ノズル 1 2 から検体管 2 、 2 内に、蛍光色素等の所定の試薬を滴下する。この際に於ける作用は、第 8 図に示したフローチャートの通りである。

に、圧縮空気を、第三~第六の切換弁24~27を介して、出し入れ容器14内に送り込み、この出し入れ容器14内の検体と試薬とを、検体管2に戻す。この際、第一の切換弁19は、検体管2の上部を大気に連通させる状態に切り換えておく。検体と試薬との提拌は、上述の様な、検体管2と出し入れ容器14との間の移動を所定回数繰り返す事で行なう。

検体と試薬との提拌が完了したならば、次の検体の処理作業に備えて、出し入れノズル13及び出し入れ容器14の内部等、攪拌作業に伴なって検体や試薬が触れた部分の洗浄作業を行なう。

この洗浄作業を行なう場合に当たっては、先

ず、 検体と試薬とを、第9図に示した状態を経て、 出し入れ容器1.4 に一時貯溜してから、第一~第六の切換弁1.9、2.0、2.4~2.7を、第1.1 図に示す状態に切り換え、洗浄液容器2.8 内に圧縮空気を送り込んで、この洗浄液容器2.8 内に貯溜されている洗浄液を、出し入れノズル1.3 に向けて送り出す。

洗浄液容器 2 8 から送り出された洗浄液は、第四の切換弁 2 5、第五の切換弁 2 6、第六の切換弁 2 7、検体と試薬とを一時貯溜している出し入れる器 1 4 と並列に設けられたパイパスチューブ 2 9、第二の切換弁 2 0を介して、出し入れノズル 1 3 に送り込まれ、この出し入れノズル 1 3 の液体流路 2 3 から、検体管 2 内に注入される。

この様にして、洗浄液を検体管 2 内に注入したならば、次いで、第一~第六の切換弁 1 9 、 2 0、 2 4~ 2 7 を、第 1 2 図に示す状態に切り換え、検体管 2 内に圧縮空気を送り込んで、この検体管 2 内の洗浄液を、出し入れノズル 1 3 の液体流路 2 3、第二の切換弁 2 0、パイパスチューブ

え、洗浄液タンク28内に圧縮空気を送り込んで、この洗浄液タンク28内の洗浄液を、第四~ 第六の切換弁25~27、出し入れ容器14、第 二の切換弁20、廃液ポート31を通じて、廃液 タンク30に排出する。

この結果、出し入れノズル13及び出し入れ容器14の内部等、検体や試薬が接触する部分の洗浄が行なわれ、洗浄作業が完了する。そこで、出し入れノズル13を1。位置に迄上昇させて、検体と試薬との攪拌、並びに内部の洗浄作業を完了する。これらの作業をフローチャートで表すと、第14図に示す様になる。

上述の様な行程により、校体と試案との攪拌、並びに内部の洗浄作業を完了したならば、竪軸3に付属の電磁クラッチを切り換えると共に、第一のモータ4に通電する事により、サンブルディスク1を竪軸3を中心として高速で回転させ、ホルダ6に支持された検体管2、2内に納められた検体の進心分離を行なう。

退心分離を行なった後、出し入れノズル13に

<sup>29</sup>、第六、第五の切換弁 27、 26 を通じて、 廃液タンク 30 に排出する。

この結果、出し入れノズル13の予備洗浄が完了する為、次いで、第一~第六の切換弁19、20、24~27を、第10図に示す状態に切り換え、出し入れ容器14内に圧縮空気を送り込んで、この出し入れ容器14内の検体と試薬とを、検体管2内に戻す。

次いで、出し入れノズル 1 3 を 1。位置(第 7 図)に迄上昇させ、第二のモータ 5 への通電に基づきサンブルディスク 1 を回転させて、このサンブルディスク 1 を原点位置に復帰させる。

サンブルディスク 1 の原点への復帰に基づき、 出し入れノズル 1 3 と、この出し入れノズル 1 3 の直下に設けられた廃液ポート 3 1 (第 3 図)と の間に、サンブルディスク 1 の通孔 7 が移動する。

そこで、出し入れノズル13を1,位置(第6図)に迄下降させ、第一~第六の切換弁19、20、24~27を、第13図に示す状態に切り換

より、適宜検体の上澄み液を排出すると共に、第 15図のフローチャートに示す様な行程により、 検体管 2、2を適当な温度に保持し、検体管 2、 2内の検体の処理を行なう。

更に、これら一連の処理作業を行なった後、検体中に混入している細胞塊等、フローサイトメトリーに適さない不純物を濾過する、濾過作業を行なう。

出し入れ容器14に一時貯溜されていた検体を、 検体管2に戻す。

この様な濾過作業を終了した後、前述した攪拌作業後の場合と同様の行程(第13図参照)により、出し入れノズル13及び出し入れ容器14の内部等を洗浄する。これら濾過作業と洗浄作業とは、第16図に示したフローチャートの様に行なわれる。

これらの行程を、複数の検体管 2 、 2 の 1 個毎に、第二のモータ 5 により、サンブルディスク 1を適当な方向に適当な角度だけ回転させつつ、順次行ない、各検体管 2 、 2 内に納めた検体に、所定の前処理を施す。

前処理を施された検体を納めた検体管 2、2は、サンブルディスク 1 のホルダ 6 から取り出し、上記検体を、フローサイトメトリーを行なう装置に移し替える。

尚、サンブルディスク1に複数本の検体管2、 2をセットし、この検体管2、2内への試薬の分 注作業を、1本の分注ノズル12で行なった場

モこで、この様な場合には、試薬を低温で貯蔵 した貯蔵容器(図示せず)と分注ノズル12とを 結ぶ配管の途中に、次回の分注に使用する程度 の、少量の試薬を貯溜自在な一時貯溜部(図示せず)を、上記配管と直列に設ければ、貯蔵容器か ら取り出された試薬が、上記一時貯溜部に存むす る間に、室温程度に迄温度上昇してから上記分 が、ル12に送られる様になり、反応時間の長期 化を防止出来る。

次に、第17~21図は、本発明の自動細胞如理装置の配管系統の別例を示している。

即ち、前記第9~13図に示した配管系統に於いては、試薬等の出し入れを行なうのに、何いののに対し、第17~21図に示した配管系統の場合、加圧ポンプ32と吸引ポンプ33とを設け、何れのポンプ32、33を何れの部分に通じてせるかにより、自動細胞処理作業を行なう様にしている。 尚、加圧ポンプ32と吸引ポンプ33とは、単一のコンプレッサの吐出口と吸引口とする

合、検体管 2、 2 によって分注時期がずれる事に 伴ない、各検体管 2、 2 ごとに反応時間の相違が 生じるが、反応時間を厳密に規制する必要がある 場合には、検体管 2、 2の数に合わせて、分注 ズル 1 2 を複数個設ければ、上記複数の検体管 2、 2への分注作業を同時に行なって、各検体管 2、 2ごとに反応時間がずれる事を防止出来 る。

同様に、検体管 2、 2の数に合わせて、出し入れノズル 1 3 と、各出し入れノズル 1 3 に対して直列に接続自在な出し入れ容器 1 4 とを、それぞれ複数 個設ける事により、複数の検体管 2、 2 への液体の出し入れ作業を同時に行なえる様にする事も出来る。

更に、各検体管 2、 2 内に分注する試薬の中には、 4 ℃程度と、比較的低温で貯溜する必要のあるものが存在するが、この様に低温で貯蔵された試薬を、 そのまま検体管 2 、 2 内に分注した場合、温度が低い事により、反応時間が長くなり過ぎる場合がある。

事も出来る。

先ず、検体管 2 (第 9 ~ 1 3 図参照) 内に試薬を分注する際には、第 1 7 図に太線で示す状態に各部を切り換えて、加圧ポンプ 3 2 を運転し、試薬ボトル 3 4 内の試薬を、分注ノズル 1 2 に向けて押し出す。

又、試薬と検体とを撹拌する際には、第18図に大い実線で示す状態に各部を切り換えて吸引ポンプ33を運転した後、同図に太い破線で示す状態に各部を切り換えて加圧ポンプ32を運転する作業を繰り返し行なう。

又、上種み液を排出する際には、第19図に大線で示す状態に各部を切り換えて、吸引ポンプ33を運転し、上種み液を廃液ボトル35に排出する。

又、洗浄作業を行なう場合には、第20図に太 線で示す状態に各部を切り換えて、加圧ポンプ3 2を運転し、洗浄液容器28内の洗浄液を、出し 入れ容器14とパイパスチューブ29とを介して 出し入れノズル13に送り、廃液ポート31(第 3 図)から排出する。又、この際、別の配管(図示せず)を通じて、上記出し入れノズル13の外面にも洗浄液を吹き付け、この出し入れノズル13の外面も併せて洗浄する。出し入れノズル13外面の洗浄に供された洗浄液は、図示しない廃液トレーと配管とを介して、廃液ボトル35に廃棄される。

この結果、上記フィルタ36に捕集されていた

態を示す、第1図のA-A視図、第3図は温度制御槽と廃液ボートとの配置状態を示す、第1図のB-B視図、第4図はサンブルディスクを示す、第1図のC-C視図である。

又、第5~7図は出し入れノズルを示しており、第5図は最も下降させた状態を、第6図は半分だけ下降させた状態を、第7図は最も上昇させた状態を、それぞれ表している。

第8図は試薬分注作業のフローチャートである。

第9~13回は攪拌と装置内部の洗浄とを行なう際の配管中の弁切り換え状態を行程順に示す、 それぞれ配管図、第14回は攪拌と洗浄との行程 を示すフローチャートである。

第 1 5 図は、検体を納めた検体管を温度制御槽に挿入する作業のフローチャートである。

第16回は検体を選過すると共に装置内部を洗 浄する作業のフローチャートである。

第17~21図は提辞と装置内部の洗浄とを行なう際の配管の別例を示す、第9~13図と同様

不純物がフィルタ36から分離し、出し入れスズル13、廃液ボート31を通じて排出される。その後、出し入れノズル13の検体管2の上方に移動させ(戻し)てから、第三、第四、第六の切換弁24、25、27を、出し入れ容器14と加圧ポンブ32とを、洗浄液容器28を介さずに、直接連通する状態に切り換え、出し入れ容器14内の検体を検体管2に吐出する(戻す)。

# (発明の効果)

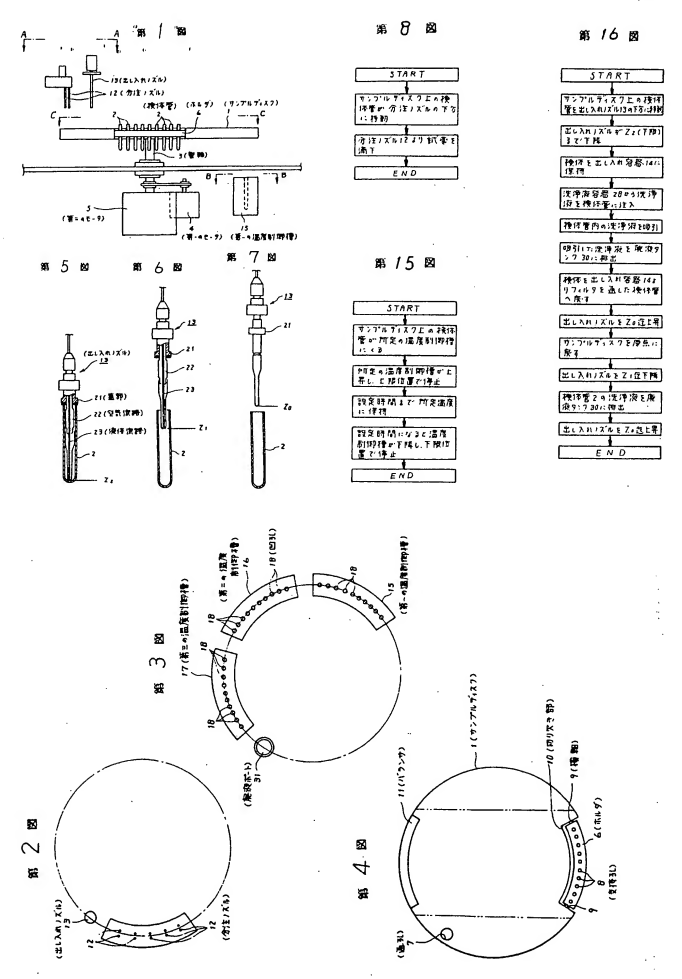
本発明の自動細胞処理装置は、以上に述べた通り構成され作用する為、複雑なフローサイトメトリーの前処理作業を自動的に行なう事が出来を自動的に行なう事が出来を自動のに行なう事が出来る為、前処理後に行なうフローサイトメトリーによる病理診断等の信頼性が向上する。

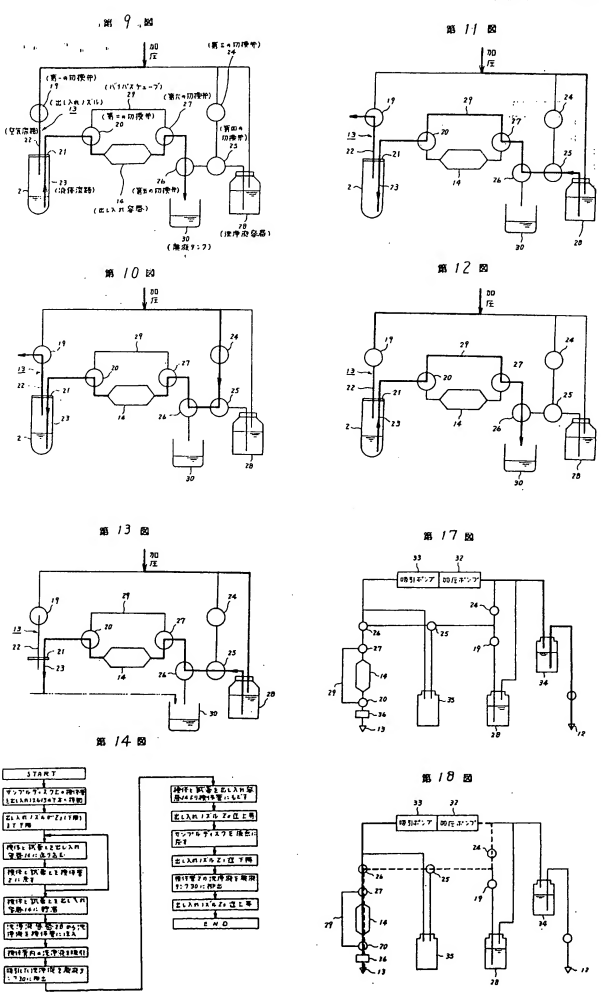
# 4. 図面の簡単な説明

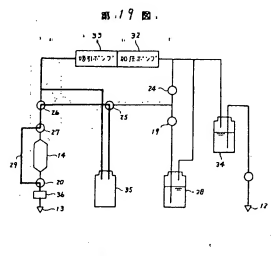
第1~4図は本発明の自動細胞処理装置の構成を示しており、第1図は基本構成を示す側面図、第2図は分注ノズルと出し入れノズルとの配置状

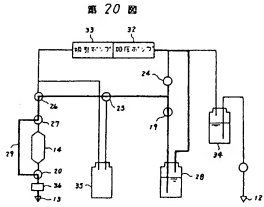
の図である。

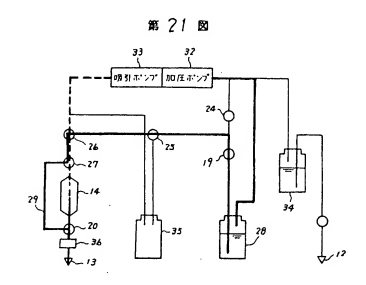
第22図は本発明の自動細胞処理装置により行なわれる前処理作業の1例を示すフローチャートである。











寫 22 월

